(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 9 octobre 2003 (09.10.2003)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 03/082307 A1

- (51) Classification internationale des brevets⁷:
 A61K 35/74, A23L 1/03, A61P 1/00, 29/00
- (21) Numéro de la demande internationale : PCT/FR03/00903
- (22) Date de dépôt international: 21 mars 2003 (21.03.2003)
- (25) Langue de dépôt :

trançaı

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 02/03891 28 mars 2002 (28.03.2002) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US):
 INSTITUT NATIONAL DE LA RECHERCHE
 AGRONOMIQUE (INRA) [FR/FR]; 147, rue de l'Université, F-75007 PARIS (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): TIO-RAMONTI, Jean [FR/FR]; 21, rue de la Garonne, F-31120 ROQUETTES (FR). BUENO, Lionel [FR/FR]; 1 Chemin de Laubarède, F-31840 AUSSONNE (FR). THEODOROU, Vassilia [FR/FR]; 12, rue Roudoulengue, F-31120 PORTET-SUR-GARONNE (FR). LAMINE, Florence [FR/FR]; 9, rue Dr Victor Schoelcher, F-31100 TOULOUSE (FR).

- (74) Mandataires: VIALLE-PRESLES, Marie José etc.; Cabinet Ores, 36, rue de St-Pétersbourg, F-75008 Paris (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

avec rapport de recherche internationale avant l'exptration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: USE OF LACTOBACILLUS FARCIMINIS FOR THE PREVENTION OR PATHOLOGY OF DIGESTIVE PATHOLOGIES

(54) Titre: UTILISATION DE LACTOBACILLUS FARCIMINIS POUR LA PREVENTION OU LE TRAITEMENT DE PATHO-LOGIES DIGESTIVES.

(57) Abstract: The invention relates to the use of lactic bacteria of the species *Lactobacillus farciminis* for the treatment or prevention of a pathology of the digestive tube, especially an acute or chronic inflammatory pathology of the intestine.

(57) Abrégé: La présente invention concerne l'utilisation de bactéries lactiques de l'espèce Lactobacillus farciminis pour le traitement ou la prévention d'une pathologie du tube digestif, en particulier d'une pathologie inflammatoire aiguë ou chronique de l'intestin.



PCT/FR03/00903 WO 03/082307

UTILISATION DE LACTOBACILLUS FARCIMINIS POUR LA PREVENTION OU LE TRAITEMENT DE PATHOLOGIES DIGESTIVES

La présente invention concerne l'utilisation de lactique Lactobacillus farciminis bactérie prévention ou le traitement de pathologies digestives, notamment fonctionnelles et/ou inflammatoires.

5

10

15

25

30

35

De nombreuses pathologies du tube digestif, et en particulier de l'intestin, impliquent à un degré plus ou moins important, des phénomènes inflammatoires. Parmi ces pathologies, on citera notamment :

inflammatoires maladies chroniques les intestinales, qui englobent principalement la maladie de rectocolite hémorragique constituent une et la prévalence mais toutefois pathologie de faible, en maladies, très invalidantes, Ces augmentation. caractérisées par des poussées inflammatoires de gravité variable avec des phases de rémission parfois prolongées. La principalement baséethérapeutique actuelle est l'administration de corticordes, de 5-ASA (acide 5-amino-

salicylique), la chirurgie dans les cas les plus graves. Des 20 traitements avec certaines cytokines ont été proposés, mais ils sont encore au stade expérimental, et demeurent onéreux ;

- les troubles fonctionnels digestifs (TFD), qui constituent une pathologie à faible morbidité mais de très forte prévalence. La douleur viscérale est le principal mais d'autres symptômes digestifs (diarrhée, symptôme, constipation ou alternance des deux) ou extra digestifs (fatique) sont souvent associés. Sa physiopathologie reste imprécise (altérations de la motricité gastro-intestinale, facteurs psychosociaux, séquelles implications de digestive chirurgie), d'inflammation ou de l'hypersensibilité douloureuse à la distension de la paroi une caractéristique principale de digestive est pathologie. L'origine de cette hypersensibilité n'est pas connue bien qu'une origine inflammatoire ait été supposée du fait de la prolongation des TFD pendant plusieurs mois chez

10

35

une forte proportion de patients atteints d'une gastroentérite aiguë, et par la mise en évidence de séquelles inflammatoires (hyperplasie des mastocytes) dans des muqueuses digestives de patients présentant des TFD.

Différentes équipes ont rapporté l'efficacité de microorganismes probiotiques dans le cadre du traitement de ces pathologies du tube digestif. On regroupe sous l'appellation « probiotiques », des microorganismes vivants de différentes familles, genres et espèces, qui, lorsqu'ils sont ingérés en quantité suffisante, exercent un effet positif sur la santé, allant au-delà des effets nutritionnels traditionnels.

Des études montrant l'efficacité de probiotiques dans le traitement d'inflammations digestives expérimentales ont ainsi été réalisées avec Lactobacillus reuteri (FABIA et 15 al., Scand. J. Gastroenterol., 28, 155-162, 1993; HOLMA et Scand. J. Gastroenterol., 36, 630-635, 2001) al., Lactobacillus plantarum (MAO et al., Gastroenterology, 111, 334-344, 1996). Récemment, une étude chez l'homme a montré l'efficacité de Saccharomyces boulardii dans la prévention de 20 la récidive de la maladie de Crohn (GUSLANDI et al., Dig. Dis. Sci., 45, 1462-1464, 2000). D'autres probiotiques ont également montré une efficacité dans le traitement de la rectocolite hémorragique : Escherichia coli Nissle (KRUIS et al., Aliment. Pharmacol. Ther., 11, 853-858, 1997; REMBACKEN 25 et al., Lancet, 354, 635-639, 1999), une association de souches de Bifidobacterium, Lactobacillus et Streptococccus (VENTURI et al., Aliment. Pharmacol. Ther., 13, 1103-1108, Bifidobacterium association et une Bidobacterium breve, Lactobacillus acidophilus (ISHIKAWA et 30 al., Gastroenterology, 118, 4171, 2000).

En ce qui concerne les troubles fonctionnels digestifs, et le syndrome de l'intestin irritable, les résultats sont moins probants : une étude a montré que Saccharomyces boulardii réduisait la diarrhée associée aux troubles fonctionnels digestifs mais n'affectait pas les

15

20

25

30

35

PCT/FR03/00903

autres symptômes (MAUPAS et al., Méd. Chir. Dig., 12, 77-79, 1983), et une autre étude rapporte l'inefficacité d'une association de souches de Lactobacillus et d'Escherichia coli dans le traitement de la dyspepsie non ulcéreuse (HENTSCHEL et al., Gastroenterology, 112 Suppl 1, A146, 1997); des effets positifs de Lactobacillus plantarum sur plusieurs symptômes du syndrome de l'intestin irritable (flatulence, douleur abdominale) ont été observés, mais ces effets sont similaires à ceux d'un placebo pour le critère de la douleur abdominale (NOBAEK et al., Am. J. Gastroenterol., 95, 1231-1238, 2000) ; une autre étude portant sur trois des symptômes du syndrome de l'intestin irritable (douleur, « urgence toilette », ballonnements) rapporte l'absence d'effet de Lactobacillus casei CG (O'SULLIVAN et al., Dig. Liver Dis., 32, 294-301, 2000).

3

l'utilisation apparaît donc que de Il microorganismes probiotiques pour le traitement de pathologies inflammatoires du tube digestif-constitue une dont l'efficacité apparaît approche prometteuse, mais la fois selon l'espèce de micro-organisme variable, à utilisé, et selon la pathologie ou le symptôme pathologique Il est donc souhaitable d'identifier d'autres microorganismes utilisables dans ce but, afin d'élargir la gamme des possibilités thérapeutiques.

Les Inventeurs ont maintenant découvert que des farciminis l'espèce lactiques du genre de bactéries Lactobacillus étaient actives in vivo sur l'inflammation du tube digestif, et notamment du colon, ainsi que sur douleur viscérale. Les Inventeurs ont constaté que l'activité anti-inflammatoire de Lactobacillus farciminis était due à la production in situ dans la lumière digestive de monoxyde d'azote (NO) par cette bactérie.

Lactobacillus farciminis appartient au groupe I (homofermentaire stricte) de l'espèce Lactobacillus. Elle est fréquemment rencontrée dans différents produits alimentaires tels que les produits carnés, notamment les saucisses, et le

10

15

20

25

30

35

levain de panification (DE ROISSARD et LUQUET, Bactéries lactiques, Volume I : Aspects fondamentaux et technologiques, Lorica, 1998). La production de monoxyde d'azote en culture par *Lactobacillus farciminis* a été rapportée par WOLF et al., Int. J. Food Microbiol., 10, 323-329, 1990.

Un rôle potentiel du monoxyde d'azote dans la régulation des fonctions digestives et/ou la protection de la différentes а été suggéré par digestive observations. On sait que certaines cellules de l'épithélium intestinal peuvent produire du monoxyde d'azote, induction par certaines cytokines pro-inflammatoires et/ou par les toxines lipopolysaccharidiques (LPS) de bactéries entéroinvasives (WITTHOFT et al., Am. J. Physiol., 275, G564-571, 1998). Ce monoxyde d'azote endogène, participerait, par ses propriétés antimicrobiennes, à la défense contre les participerait microorganismes pathogènes. Il également, lorsqu'il est produit en faibles quantités, à la protection de la muqueuse intestinale. Cependant, en quantités plus contribuerait à -l'Instauration et à importantes, il l'entretien d'un état inflammatoire chronique (ALICAN et KUBES, Am. J. Physiol. 270, G225-237, 1996; TEPPERMAN et al., J. Pharmacol. Exp. Ther., 271, 1477-1482, 1994).

En ce qui concerne le monoxyde d'azote exogène l'alimentation à dire provenant de (c'est administration médicamenteuse), les effets observés également contradictoires ; un effet protecteur transitoire de donneurs de NO vis-à-vis de lésions induites par l'éthanol sur la muqueuse gastrique a été observé (MAC NAUGHTON et al., 45, 1869-1876, 1989), de même qu'un effet Life Sci., protecteur vis-à-vis de lésions induites par l'acide chlorhydrique (KITAGAWA et al., J. Pharmacol. Exp. Ther., 253, 1133-1137, 1990);. D'autres travaux ont montré que la perfusion intra-artérielle locale de donneurs de NO peut vis-à-vis des effets variables d'altérations hémorragiques de la muqueuse gastrique : un effet protecteur, une absence d'effet ou un effet délétère peuvent être

10

15

20

25

30

35

PCT/FR03/00903

observés, selon la nature du donneur de NO et la dose utilisée (LOPEZ-BELMONTE et al., Br. J. Pharmacol., 108, 73-78, 1993).

On connaît actuellement quelques microorganismes probiotiques dont les effets apparaissent dus, au moins en partie, à une influence sur la production de NO endogène. La Demande PCT WO 00/28943 montre que certaines souches de bactéries lactiques, et notamment de Lactobacillus casei, peuvent avoir une action anti-inflammatoire en augmentant la production de monoxyde d'azote par les entérocytes activés par des cytokines pro-inflammatoires, et en diminuant au de monoxyde d'azote production la entérocytes activés par des cytokines pro-inflammatoires et lipopolysaccharides bactériens. KORHONEN (Inflammation, 25, 223-232, 2001) montrent que la souche GG de Lactobacillus rhamnosus, qui est active sur des diarrhées virales ou induites par les antibiotiques, peut augmenter la production de monoxyde d'azote par des cellules épithéliales intestinales ou des macrophages actives par des cytokines pro-inflammatoires, et indiquent que cet effet production de NO pourrait être impliqué dans l'activité de Lactobacillus rhamnosus.

éventuels effets probiotiques Les microorganismes directement producteurs de monoxyde d'azote n'ont été que très peu étudiés. La Demande PCT WO 98/27991 propose l'utilisation de bactéries du genre Propionobacter, productrices de monoxyde d'azote pour l'obtention d'une quantités physiologiquement composition produisant des significatives de NO dans le tube digestif, et rapporte un effet de cette composition sur la motricité intestinale. Ce document mentionne également Lactobacillus farciminis, mais pour en exclure l'utilisation, sur la base expérimentaux en culture d'où il est conclu que la quantité de NO produite par L. farciminis est trop faible pour être significative.

15

20

30

Contrairement à ce qui était indiqué dans la Demande PCT WO 98/27991, les Inventeurs ont maintenant établi que L. farciminis produit, dans le tube digestif, une quantité de monoxyde d'azote lui permettant d'exercer un effet thérapeutique, notamment un effet anti-inflammatoire, et un effet sur la douleur liée à la distension viscérale.

La présente invention a pour objet l'utilisation d'une bactérie lactique de l'espèce Lactobacillus farciminis pour l'obtention d'une composition destinée au traitement ou à la prévention de pathologies du tube digestif.

souche type de L. farciminis qui a utilisée dans le cadre des expérimentations qui ont conduit à la présente invention est connue en elle même et accessible collections; elle est par différentes référencée sous les numéros d'accès suivants : CIP-103136T, ATCC 29644, DSM 20184, JCM 1097, LMG 9200, NCDO 2330, NCIB 11717, IMET 11462. On peut également utiliser, pour la mise œuvre de la présente invention, des souches farciminis isolées à partir de produits alimentaires ' contenant cette bactérie.

Selon un mode de mise en œuvre préféré de la présente invention, ladite composition est destinée au traitement de pathologies inflammatoires aiguës ou chroniques du tube digestif, et notamment de l'intestin.

Selon un autre mode de mise en œuvre préféré de la présente invention, ladite composition est destinée au traitement ou à la prévention de la douleur viscérale.

A titre d'exemples de pathologies pour le traitement desquelles la présente invention peut être mise en œuvre, on citera les colites, les entérites, la maladie de Crohn, la rectocolite hémorragique, les troubles fonctionnels digestifs (syndrome de l'intestin irritable et dyspepsie non-ulcéreuse), etc.

De préférence, ladite composition est destinée à 35 l'administration par voie orale.

10

15

20

Elle peut comprendre une ou plusieurs souches de L. farciminis, dans n'importe quelle formulation permettant de conserver ces bactéries viables, pendant les différentes étapes de leur conditionnement et de leur stockage, et après leur ingestion, jusqu'à leur site d'action dans le tube digestif.

Elle peut également comprendre éventuellement d'autres bactéries lactiques, possédant ou non des propriétés probiotiques, par exemple à des bactéries telles que les lactobacilles, les lactocoques, les streptocoques et les bifidobactéries, et/ou d'autres microorganismes probiotiques, tels que des levures.

le cadre de la présente invention, farciminis peuvent être L. compositions comprenant administrées sous forme d'aliments. Il peut s'agir par produits fermentés tels que des produits laitiers ; dans ce cas, L. farciminis peut faire partie du ferment mis en œuvre pour l'obtention de ces produits, ou bien être ajoutée à ceux-ci après fermentation. Elles peuvent être administrées sous forme de compléments également alimentaires à incorporer dans l'alimentation, ou à ingérer Avantageusement, elles peuvent directement. conditionnées sous forme de doses individuelles renfermant la quantité de L. farciminis souhaitée.

Pour la mise en œuvre de la présente invention, L. farciminis sera de préférence administré à raison d'au moins 10⁶ UFC (unités formant colonie)/jour, avantageusement au moins 10⁸ UFC/jour, et de manière tout a fait préférée au moins 10¹⁰ UFC/jour, en une ou plusieurs prises.

1'aide du complément de description qui va suivre, qui se réfère à des exemples non-limitatifs illustrant les propriétés d'une souche de Lactobacillus farciminis vis à vis d'une inflammation colique et de la douleur viscérale à la distension.

20

25

30

35

EXEMPLE 1: EFFET D'UN TRAITEMENT PAR LACTOBACILLUS FARCIMINIS SUR UNE INFLAMMATION COLIQUE INDUITE PAR LE TNBS/ETHANOL: ROLE DU MONOXYDE D'AZOTE (NO)

Une inflammation colique (ou colite) peut être induite expérimentalement par l'acide trinitro-benzènesulfonique (TNBS), qui constitue le modèle d'inflammation expérimentale colique le plus courant et le mieux validé (MORRIS et al., Gastroenterology, 96, 795-803, 1989).

10 Cette colite se caractérise par une augmentation de l'activité myéloperoxydase (MPO), un marqueur du degré d'infiltration de polynucléaires neutrophiles dans la muqueuse colique, ainsi que par l'augmentation du score lésionnel macroscopique (SLM) prenant en compte la gravité et l'étendue des lésions macroscopiques apparues, la présence et la gravité des adhérences et la présence ou non de diarrhée dans le côlon.

Les effets d'un traitement par un donneur de monoxyde d'azote, le nitroprussiate de sodium (SNP), ou par L. farciminis sur une colite induite par le TNBS chez le rat ont été comparés. Par ailleurs, le rôle effectif du monoxyde d'azote exogène dans ces effets, a été évalué en utilisant un piégeur de NO, l'hémoglobine (Hb).

Pour l'étude des effets du SNP, 7 lots de rats WISTAR de 200-250 grammes sont équipés, sous anesthésie, d'un cathéter intracolique (+ 2cm de la jonction caeco-colique) extériorisé au niveau de la région dorso-scapulaire. A J+5, les rats reçoivent une instillation intracolique de 80 mg/kg/jour de TNBS/éthanol (lots 4-7) ou d'une solution NaCl 0,9% (lots 1-3). 4 heures après l'instillation, les rats sont perfusés à un débit de 250 μl/heure avec 1 mg/kg/jour de SNP (lots 2 et 5), ou 200 mg/kg/jour d'Hb (lots 3 et 7), ou un mélange SNP + Hb (lot 6), ou une solution NaCl 0,9% (lots 1 et 4), pendant 4 jours.

Pour l'étude des effets de *L. farciminis*, 5 lots de 10 rats mâles WISTAR de 200-250 grammes reçoivent par voie

20

25

30

35

PCT/FR03/00903

orale 10^{12} UFC/jour de L. farciminis (lots 2, 4, 5) ou une solution NaCl 0,9% (lots 1, 3), pendant 19 jours. A J+10, les sont équipés d'un cathéter intracolique tel précédemment décrit. A J+15, les rats reçoivent par voie intracolique 80 mg/kg de TNBS/éthanol (lots 3-5) ou une 1, 2). 4 heures 0,9% (lots après solution NaCl l'instillation, les rats reçoivent une perfusion intracolique d'Hb, à 200 mg/kg/jour (lot 5) ou d'une solution NaCl 0,9% (lots 1-4), pendant 4 jours.

A J+19, tous les rats sont sacrifiés et l'intensité de l'inflammation de la paroi du côlon est caractérisée par l'activité myéloperoxydase (MPO) et le score lésionnel macroscopique (SLM), sur des échantillons coliques isolés.

15 I- Activité myéloperoxydase (MPO)

L'activité myéloperoxydase (MPO) est déterminée, sur des échantillons coliques isolés, selon le protocole décrit par BRADLEY et al., (J. Invest. Dermatol., -78, 206-209, 1982).

Ce protocole peut être résumé comme suit :

Les segments de côlon (1 cm de long) sont immergés dans du tampon phosphate (50 mM, pH 6). Après lyse mécanique sur glace à l'aide d'un homogénéiseur POLYTRON, 3 cycles de congélation (azote liquide, 1 min) et de décongélation (bain-marie, 37°C, 10 min) sont réalisés. Après centrifugation, (10000 rpm, 15 min, 4°C), le culot est repris dans du bromure d'hexadécyl triméthylammonium (HTAB) 0,5%. Les échantillons sont ensuite soniqués avant de subir une nouvelle centrifugation. Le surnageant est récupéré en vue des dosages de l'activité MPO et des protéines totales.

L'activité MPO est déterminée par spectrophotométrie. L'échantillon est mis en présence de tampon phosphate contenant du dihydrochlorure de O-dianisidine (0,167 mg/ml) et du peroxyde d'hydrogène 0,0005%. Les changements d'absorbance (450 nm, 25°C) ont été déterminés par spectrophotométrie cinétique de 2 minutes,

d'après l'équation bilan de la réaction enzymatique catalysée par la MPO : H_2O_2 + Cl^- = H_2O + HOCl (coloration orangée), et ramenés en unités MPO.

Une unité d'activité MPO est définie comme la quantité de MPO dégradant 1 µmol de peroxyde d'hydrogène par minute par millilitre à 25°C. La concentration en protéines (grammes/ml) est déterminée à l'aide d'un kit commercial (Detergent Compatible Assay, Bio Rad, Ivry/Seine, France). L'activité MPO est exprimée sous forme d'unités MPO par gramme de protéines (U MPO/g de protéines).

1) Traitement par le SNP

Les résultats sont présentés dans la Figure 1.

Légende de la Figure 1 :

En abscisse

15

20

25

30

35

10

5

 \square = rats non traités (lot 1)

= rats traités par SNP (lot 2)

■ = rats traités par Hb (lot 3)

■ = rats traités par TNBS/éthanol (lot 4)

☑ = rats traités par TNBS/éthanol + SNP (lot 5)

☑ = rats traités par TNBS/éthanol + SNP + Hb
(lot 6)

■ = rats traités par TNBS/éthanol + Hb (lot 7)

En ordonnée = activité MPO (U MPO/g de protéines)

* : significativement différente (P<0,01) du lot témoin (lot 1)

+ : significativement différente (P<0,01) du lot TNBS/éthanol (lot 4)

L'activité MPO de la paroi du côlon chez les rats contrôles (lot 1) et ceux traités par le SNP (lot 2) ou l'Hb (lot 3), en l'absence d'instillation de TNBS/éthanol est respectivement de 263±103; 351±88; 426±117 U MPO/g de protéines. Ces valeurs ne sont pas significativement différentes entre elles. L'instillation de TNBS/éthanol (lot 4) augmente de façon significative l'activité MPO par rapport aux rats contrôles (5346±714 U MPO/g de protéines). La perfusion de SNP chez les rats instillés au TNBS/éthanol (lot

20

25

30

35

5) diminue significativement l'activité MPO (2619±447 U MPO/g de protéines) par rapport aux rats ayant seulement reçu une instillation de TNBS/éthanol. La perfusion conjointe de SNP et d'Hb chez les rats instillés au TNBS/éthanol (lot 6) abolit la réduction de l'activité MPO induite par le SNP (4710±645 U MPO/g de protéines), aucune différence significative n'apparaissant par rapport aux rats instillés au TNBS/éthanol (lot 4 ; 5346±714 U MPO/g de protéines).

2) Traitement par L. farciminis

10 Les résultats sont illustrés par la Figure 2.

Légende de la Figure 2 :

En abscisse

□ = rats non traités (lot 1)

■ = rats traités par L. farciminis (lot 2)

■ = rats traités par TNBS/éthanol (lot 3)

S = rats traités par L. farciminis + TNBS/éthanol (lot 4)

TNBS/éthanol + Hb (lot 5)

En ordonnée = activité MPO (U MPO/g de protéines)
* : significativement différente (P<0,01) du lot
témoin (lot 1)</pre>

+: significativement différente (P<0,01) du lot TNBS/éthanol (lot 3)

Les rats contrôles non traités (lot 1) ont une activité MPO de 237±53 U MPO/g de protéines.

L'instillation de TNBS/éthanol induit une inflammation colique caractérisée par une augmentation de l'activité MPO (lot 3; 3400±395 U MPO/g de protéines). Le traitement par L. farciminis n'a pas d'effet sur l'activité MPO chez les rats instillés avec la solution saline (lot 2; 256±31 U MPO/g de protéines). Au contraire, chez les rats instillés au TNBS/éthanol, le traitement par L. farciminis diminue de façon significative l'activité MPO (lot 4; 905±211 U MPO/g de protéines). La perfusion d'hémoglobine abolit la réduction de l'inflammation par L. farciminis chez

5- -- <u>:-</u> --

15

20

les rats instillés au TNBS/éthanol (lot5 ; 2246±566 U MPO/g de protéines).

II- Score lésionnel macroscopique (SLM)

Le score lésionnel macroscopique (SLM) est déterminé sur des échantillons coliques isolés tel que décrit par WALLACE et al., (Gastroenterology, 102, 18-27, 1992) d'après la grille d'évaluation ci-dessous :

Paramètre	Score
Ulcération	
Apparence normale	0
Hyperémie focale sans ulcération	1
Ulcération sans hyperémie ou épaississement de la muqueuse	2
Ulcération à 1 site inflammatoire	3
Ulcération à 2 sites inflammatoires ou plus	4
Plusieurs sites inflammatoires sur plus de 1 cm	5
Àire inflammatoire >2cm, score augmenté de 1 à chaque cm ulcéré	6-10
Adhésion	
Pas d'adhérence	0
Adhérence légère	1
Adhérence forte	2
Diarrhée	_
Non	• 0
Oui	1
Score total	

1) Traitement par le SNP

10 Les résultats sont illustrés par la Figure 3.

Légende de la Figure 3 :

En abscisse

- = rats traités par TNBS/éthanol (lot 4)
- 🛛 = rats traités par TNBS/éthanol + SNP (lot 5)
- = rats traités par TNBS/éthanol + Hb (lot 7)
- En ordonnée = scores lésionnels macroscopiques
- * : significativement différent (P<0,01) du lot témoin (lots 1-3)

4 jours après l'instillation de TNBS/éthanol, la muqueuse colique se caractérise par une importante ulcération associée à une inflammation régulière et une épaisseur de paroi correspondant à un SLM de $6,9\pm1,7$ (lot 4). Le

15

20

25

35

traitement journalier par le SNP réduit de façon significative l'étendue de la lésion colique, diminuant le SLM à $2,5\pm0,6$ (lot 5), alors que le traitement journalier avec le SNP + Hb et Hb seul n'a pas d'effet sur ce paramètre avec des SLM respectifs de $5,0\pm1,1$ (lot 6) et $5,8\pm1,3$ (lot 7).

2) Traitement par Lactobacillus farciminis

Les résultats sont illustrés par la Figure 4.

Légende de la Figure 4 :

10 En abscisse

■ = rats traités par TNBS/éthanol (lot 3)

TNBS/éthanol (lot 4)

🖾 = rats traités par *L. farciminis* +

TNBS/éthanol + Hb (lot 5)

En ordonnée = scores lésionnels macroscopiques

* : significativement différent (P<0,01) du lot témoin_(lots 1 et 2)

Par rapport aux rats contrôles considérés comme dépourvus de lésions macroscopiques (lots 1 et 2), le TNBS/éthanol induit une inflammation colique caractérisée par des lésions macroscopiques (lot 3; $5,7\pm0,7$). Chez les rats instillés au TNBS/éthanol, le traitement par L. farciminis réduit de façon très significative le score lésionnel (lot 4; $2,6\pm0,4$). Cet effet n'apparaît plus lorsque le traitement par L. farciminis est accompagné d'une perfusion intracolique d'Hb (lot 5; $4,6\pm0,5$).

III- Conclusion

L'administration orale de *L. farciminis* réduit, 30 de manière similaire à un traitement par le SNP, l'activité myéloperoxydase et le score lésionnel des rats traités par le TNBS/éthanol.

Ces effets anti-inflammatoires sont abolis par l'administration d'une perfusion intracolique d'hémoglobine, ce qui montre qu'ils mettent en jeu la production de NO.

15

20

25

30

EXEMPLE 2 : EFFET CURATIF DE LACTOBACILLUS FARCIMINIS SUR UNE INFLAMMATION COLIQUE PAR LE TNBS/ETHANOL

Les effets d'un traitement curatif par L. farciminis débutant au moment de l'induction d'une l'inflammation colique par le TNBS/éthanol, ont été étudiés.

4 lots de 10 rats mâles WISTAR de 200-250 grammes sont équipés, sous anesthésie, d'un cathéter intracolique tel que décrit à l'Exemple 1.

A J+5, les rats reçoivent une instillation par voie intracolique de 80 mg/kg de TNBS/éthanol (lots 1 et 2) ou d'une solution NaCl 0,9% (lots 3 et 4).

Le traitement par L. farciminis débute 4 heures après l'induction de l'inflammation. Les rats reçoivent par voie orale 10^{12} ufc/jour de Lactobacillus farciminis (lots 1 et 3) ou une solution NaCl 0,9% (lots 2 et 4), pendant 4 jours.

A J+4, les rats sont sacrifiés et l'intensité de l'inflammation de <u>l</u>a paroi du côlon est caractérisée par l'activité myéloperoxydase (MPO), sur des échantillons coliques isolés, tel que décrit à l'Exemple 1. Les résultats sont présentés dans la Figure 5.

Légende de la Figure 5 :

En abscisse

 \square = rats non traités (lot 4)

■ = rats traités par *L. farciminis* (lot 3)

■ = rats traités par TNBS/éthanol (lot 2)

 \mathbf{S} = rats traités par L. farciminis + TNBS/éthanol (lot 1)

En ordonnée = activité MPO (U MPO/g de protéines)

* : significativement différente (P<0,01) du lot témoin (lot 4)

+: significativement différente (P<0,01) du lot TNBS/éthanol (lot 2)

L'activité myéloperoxydase est fortement 35 augmentée chez les rats traités par le TNBS/éthanol (lot 2 ; 8184±1946 U MPO/g de protéines) par rapport aux rats

35

contrôles non traités (lot 4 ; 76±16 U MPO/g de protéines). Le traitement par *L. farciminis* n'augmente pas l'activité MPO chez les rats instillés par la solution saline (lot 3 ; 128±48 U MPO/g de protéines). Au contraire, le traitement par *L. farciminis* des rats instillés au TNBS/éthanol (lot 1 ; 584±299 U MPO/g de protéines) réduit de façon très significative l'activité myéloperoxydase.

EXEMPLE 3: EFFET D'UN TRAITEMENT PAR LACTOBACILLUS FARCIMINIS SUR LA DOULEUR A LA DISTENSION COLORECTALE

Les effets d'un traitement par L. farciminis vis 10 douleur viscérale induite par distension la à vis de colorectale ont été étudiés. Cette étude a été effectuée chez en rats sains (conditions basales) ou condition induite une inflammation colique d'hyperalgésie par (conditions d'inflammation) stress de contrainte 15 ou un (conditions de stress). La douleur à la distension se manifeste par l'augmentation du nombre de contractions des muscles abdominaux (MORTEAU et al., Dig. Dis. Sci., 39, 1239-1248, 1994).

Pendant 21 jours, 7 lots de 10 rats mâles WISTAR de 200-250 grammes reçoivent par voie orale 10¹² ufc/jour de Lactobacillus farciminis (lots 2, 4 et 7) ou une solution NaCl 0,9% (lots 1, 3, 5 et 6).

A J+7, les rats sont équipés, sous anesthésie, d'un cathéter intracolique (+ 2cm de la jonction caecocolique) et 3 groupes de 3 électrodes en NiCr sont implantés de chaque côté du muscle oblique externe abdominal juste audessus du ligament inguinal. Le cathéter et les électrodes sont accessibles de l'extérieur au niveau de la région dorsoscapulaire et protégés par un tube en verre fixé à la peau.

I- Effet d'un traitement par L. farciminis en conditions basales

A J+15, une distension colorectale est réalisée à l'aide d'un ballon inséré par voie rectale, à 5 cm de l'anus et fixé à la queue de l'animal. Le ballon est gonflé progressivement de 0 à 60 mm Hg, par étapes de 15 mm Hg,

PCT/FR03/00903

WO 03/082307

illustrés par la Figure 6.

5

10

15

25

30

35

chaque étape durant 5 minutes. Les contractions du muscle abdominal sont enregistrées avec un électroencéphalographe pour visualiser la sensibilité viscérale. Les résultats sont

16

Légende de la Figure 6 :

En abscisse = pression de distension (mm Hg)

En ordonnée = nombre de crampes abdominales/5 min
* : significativement différent (P<0,05) du lot
témoin (lot 1)</pre>

Lots de rats utilisés :

♦ = rats non traités (lot 1)

 \square = rats traités par *L. farciminis* (lot 2)

La distension colorectale progressive augmente le nombre des contractions du muscle abdominal en fonction du volume de distension, que les rats aient été traités par L. farciminis (lot 2) ou non (lot 1). Cependant, quel que soit le volume de distension, le nombre des contractions du muscle abdominal est diminué chez les rats traités par L. farciminis (lot 2) par rapport aux rats non traités (lot 1).

20 <u>II- Effet d'un traitement par L. farciminis en conditions</u> d'inflammation.

A J+17, les rats reçoivent l'instillation intracolique de 80 mg/kg de TNBS/éthanol (lots 3 et 4) ou une solution NaCl 0,9% (lot 1).

jours après l'instillation J+21, soit 4 session de distensions nouvelle intracolique, une ci-dessus. est réalisée comme décrit colorectales contractions du muscle abdominal sont enregistrées avec un pour visualiser la sensibilité électroencéphalographe viscérale. Les résultats sont illustrés par la Figure 7.

Légende de la Figure 7 :

En abscisse = pression de distension (mm Hg)
En ordonnée = nombre de crampes abdominales/5 min
* : significativement différent (P<0,05) du lot
témoin (lots 1 et 3)</pre>

10

15

20

30

35

Lots de rats utilisés :

◆ = rats non traités (lot 1)

□ = rats traités par TNBS/éthanol (lot 3)

par farciminis traités L. rats TNBS/éthanol (lot 4)

Le nombre des contractions du muscle abdominal façon significative augmenté de 4 jours l'instillation de TNBS/éthanol chez les rats non traités par L. farciminis (lot 3) par rapport aux rats contrôles (lot 1). Le nombre des contractions du muscle abdominal est diminué de l'instillation jours après significative 4 facon TNBS/éthanol chez les rats traités par L. farciminis (lot 4) par rapport aux rats ayant reçu le TNBS/éthanol mais non (lot 3) L. farciminis et n'est traités par pas significativement différent de celui des rats contrôles (lot 1).

III- Effet d'un traitement par L. farciminis en conditions de stress

A J+15 les rats sont soumis à un stress de contrainte (lots 6 et 7). Sous anesthésie légère à l'éther, le thorax et les membres antérieurs des rats sont entourés de ruban adhésif de manière à limiter mouvements. Ils sont maintenus dans cette position pendant 2 été animaux témoins n'ont soumis heures. Les l'anesthésie à l'éther (lot 5). 25

Vingt minutes après le stress de contrainte, une session de distensions colorectales est réalisée comme décrit ci-dessus. Les contractions du muscle abdominal sont enregistrées avec un électroencéphalographe pour visualiser la sensibilité viscérale. Les résultats sont illustrés par la Figure 8.

Légende de la Figure 8 :

En abscisse = pression de distension (mm Hg)

En ordonnée = nombre de crampes abdominales/5 min

* : significativement différent (P<0.05) du lot témoin (lot 5)

15

Lots de rats utilisés

- ♦ = rats témoins non traités et non stressés
 (lot 5)
 - □ = rats non traité et stressés (lot 6)
- 5 \triangle = rats traités par *L. farciminis* et stressés (lot 7)

Le nombre de contractions abdominales correspondant à des distensions colorectales de 45 et 60 mm Hg est augmenté de façon significative après stress chez les rats non traités par *L. farciminis* (lot 6) par rapport aux rats contrôles (lot 5). Pour les pressions de 45 et 60 mm Hg, le nombre de contractions abdominales chez les rats traités par *L. farciminis* et stressés (lot 7) est significativement diminué par rapport au animaux non traités et stressés (lot 6) et n'est pas significativement différent de celui des animaux contrôles non traités et non stressés (lot 5).

IV- Conclusion

Ces résultats montrent qu'un traitement par L. farciminis, en conditions basales ou d'hyperalgésie induite par une inflammation colique ou un stress de contrainte, réduit le nombre de contractions des muscles abdominaux, indiquant une diminution de la douleur viscérale.

15

REVENDICATIONS

- 1) Utilisation de bactéries lactiques de l'espèce Lactobacillus farciminis pour l'obtention d'une composition destinée au traitement ou à la prévention d'une pathologie du tube digestif.
- 2) Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que ladite pathologie est une pathologie inflammatoire aiguë ou chronique de l'intestin.
- 3) Utilisation selon une quelconque des 10 revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que ladite pathologie se manifeste par des douleurs viscérales.
 - 4) Utilisation selon une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que ladite composition est sous la forme d'un aliment ou d'un complément alimentaire.
 - 5) Composition pour le traitement de pathologies du tube digestif, caractérisée en ce qu'elle comprend des bactéries lactiques de l'espèce L. farciminis.

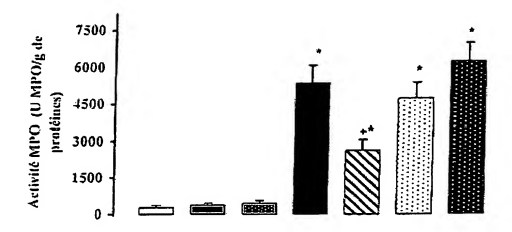


FIG. 1

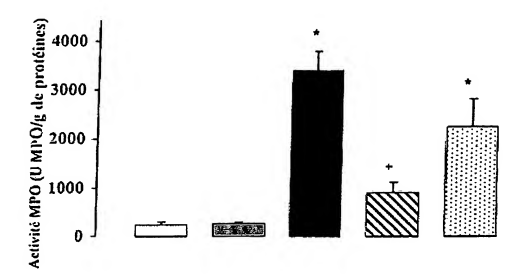


FIG. 2

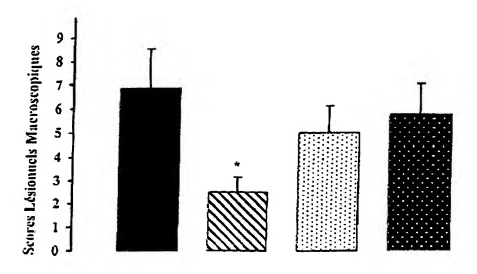


FIG. 3

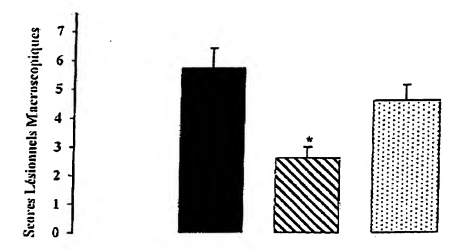


FIG. 4

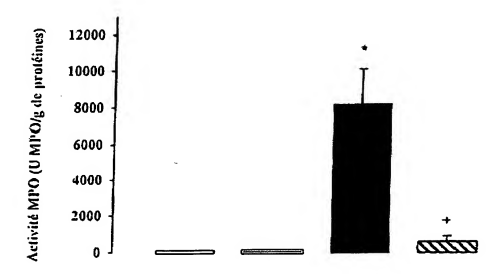


FIG. 5

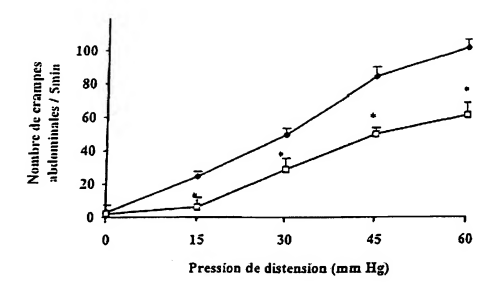


FIG. 6

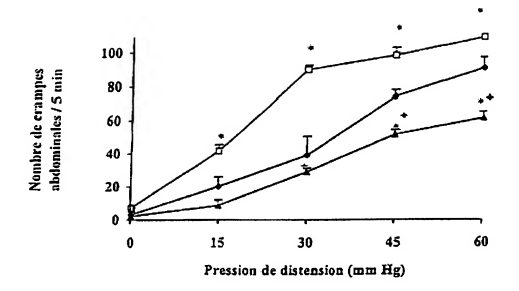


FIG. 7

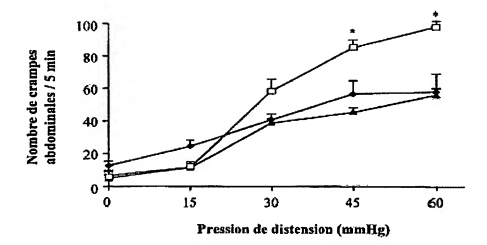


FIG. 8



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internati 1 Application No PCT/FR 03/00903

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A61K35/74 A23L1/03 A61P29/00 A61P1/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) A61K A23L IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data, EPO-Internal, PAJ, BIOSIS, MEDLINE, EMBASE, FSTA C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category ° WO OO 28943 A (GERVAIS DANONE CO ; POSTAIRE 1-5 Y ERIC (FR); CAYUELA CHANTAL (FR); DUGAS) 25 May 2000 (2000-05-25) cited in the application page 1, line 1 - line 3; claims 2-6 page 4, line 28 -page 5, line 27 1-5 G. WOLF ET AL.: "Heme-dependent and γ heme-independent nitrite reduction by lactic acid bacteria results in different N-containing products." INTERNATIONAL JOURNAL OF FOOD MICROBIOLOGY, vol. 10, no. 3/4, 1990, pages 323-329, XP008012874 Amsterdam, NL cited in the application the whole document -/--Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X X *T* tater document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu- O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or nents, such combination being obvious to a person skilled document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "A" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the International search 08/08/2003 1 August 2003 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2260 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Ryckebosch, A Fax (+31-70) 340-3016



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internaty J Application No PCT/FR 03/00903

0.0000	etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Calegory °		Relevant to claim No.
		1.5
Υ	WO 98 27991 A (LEGRAND CHARLES GABRIEL; ROUSSEL EDMOND DANIEL (FR); STANDA LAB SA) 2 July 1998 (1998-07-02) cited in the application page 21, line 11 -page 23, last line; claims page 26, last paragraph	1-5
Y	DM. MCCAFFERTY ET AL.: "Inducible nitric oxide synthase plays a crucial role in resolving intestinal inflammation" GASTROENTEROLOGY, vol. 112, no. 3, 1997, pages 1022-1027, XP002228823 page 1025, left-hand column, last paragraph -page 1026, left-hand column, last line	1-5
A	WO 98 42200 A (GARREAU JEAN JAMES) 1 October 1998 (1998-10-01) claims	1-5
A	R. KORHONEN ET AL.: "Induction of nitric oxide synthesis by probiotic Lactobacillus rhamnosus GG in J774 macrophages and human T84 intestinal epithelial cells." INFLAMMATION, vol. 25, no. 4, August 2001 (2001-08), pages 223-232, XP008012977 cited in the application page 228, right-hand column, last paragraph -page 230, left-hand column,	1–5
	last line	





li-mation on patent family members

Internati ul Application No PCT/FR 03/00903

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0028943	Α	25-05-2000	FR	2785809 A1	19-05-2000
			AU	1276300 A	05-06-2000
			CA	2351982 A1	25-05-2000
			EP	1131080 A2	12-09-2001
			WO	0028943 A2	25-05-2000
WO 9827991	Α	02-07-1998	FR	2764801 A1	24-12-1998
			FR	2764802 A1	24-12-1998
			ΑU	5669098 A	17-07-1998
			BR	9714179 A	29-02-2000
			CN	1245432 A	23-02-2000
			DE	69711084 D1	18-04-2002
			DE	69711084 T2	07-11-2002
			DK	951290 T3	08-07-2002
			EP	0951290 A1	27-10-1999
			ES	2174330 T3	01-11-2002
			WO	9827991 A1	02-07-1998
			FR	2764803 A1	24-12-1998
			JP	2001507015 T	29-05-2001
			PL	334277 A1	14-02-2000
			RU	2204400 C2	20-05-2003
			TR	9901447 T2	22-11-1999
WO 9842200	A	01-10-1998	WO	9842200 A1	01-10-1998
••			ΑU	2296897 A	20-10-1998



RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demands ternationale No PCT/FR 03/00903

A. CLASSE! CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K35/74 A23L1/03 A61P1/00	A61P29/00	
Cala	offication internationals doe house. (OID) ou his date calcade a closeffication	ion nationale et la CIR	
	estitication internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classificat	IOII HALWIIAR EL IÀ VID	
	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de	classement)	
CIB 7	A61K A23L	-	
Documentati	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où c	res documents relèvent des domaines su	ur lesquels a porté la recherche
Base de don	nées électronique consultée au cours de la recherche internationale (no	om de la base de données, et si réalisab	le, termes de recherche utilisés)
	ta, EPO-Internal, PAJ, BIOSIS, MEDLINE	•	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	es passages pertinents	no. des revendications visées
Υ	WO 00 28943 A (GERVAIS DANONE CO ; FERIC (FR); CAYUELA CHANTAL (FR); DI 25 mai 2000 (2000-05-25) cité dans la demande page 1, ligne 1 - ligne 3; revendic 2-6	UGAS)	1–5
	page 4, ligne 28 -page 5, ligne 27		
-	_/-		
	1		- '
	1		
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la fiste des documents	χ Les documents de familles de bi	revets sont indiqués en annexe
Catégorie	s spéciales de documents cités:	document ultérieur publié après la dat	le de dépôt international ou la
"A" docum	ent définissant l'état général de la technique, non	date de priorité et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour c	as à l'état de la omprendre le principe
	déré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international	ou la théorie constituant la base de l' document particulièrement pertinent;	'invention
ou ap	rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de	être considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document c	comme impliquant une activité
priorit	citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) • Y	 document particulièrement pertinent; ne peut être considérée comme impl 	l'inven tion revendiquée
O docum	nent se référant à une divulgation orale, à un usage, à	lorsque le document est associé à u documents de même nature, cette c	n ou plusieurs autres
P. docum	exposition ou tous autres moyens nent publié avant la date de dépôt international, mais	pour une personne du métier	
posté	rieurement à la date de priorité revendiquée	L' document qui fait partie de la même f	
	uelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	AP ISCHOLOIG IIIGIIIGIIONAIG
	l août 2003	08/08/2003	
Nom et adı	resse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Ryckebosch, A	



RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demand, gernationale No PCT/FR 03/00903

		PCI/FK US	7 00303
C.(sulte) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages p	ertinents	no. des revendications visées
Y	G. WOLF ET AL.: "Heme-dependent and heme-independent nitrite reduction by lactic acid bacteria results in different N-containing products." INTERNATIONAL JOURNAL OF FOOD MICROBIOLOGY, vol. 10, no. 3/4, 1990, pages 323-329, XP008012874 Amsterdam, NL cité dans la demande le document en entier		1-5
Y	WO 98 27991 A (LEGRAND CHARLES GABRIEL; ROUSSEL EDMOND DANIEL (FR); STANDA LAB SA) 2 juillet 1998 (1998-07-02) cité dans la demande page 21, ligne 11 -page 23, dernière ligne; revendications page 26, dernier alinéa		1-5
Y	DM. MCCAFFERTY ET AL.: "Inducible nitric oxide synthase plays a crucial role in resolving intestinal inflammation" GASTROENTEROLOGY, vol. 112, no. 3, 1997, pages 1022-1027, XP002228823 page 1025, colonne de gauche, dernier alinéa -page 1026, colonne de gauche, dernière ligne		1-5
A	WO 98 42200 A (GARREAU JEAN JAMES) 1 octobre 1998 (1998-10-01) revendications		1-5
A	R. KORHONEN ET AL.: "Induction of nitric oxide synthesis by probiotic Lactobacillus rhamnosus GG in J774 macrophages and human T84 intestinal epithelial cells." INFLAMMATION, vol. 25, no. 4, août 2001 (2001-08), pages 223-232, XP008012977 cité dans la demande page 228, colonne de droite, dernier alinéa -page 230, colonne de gauche, dernière ligne		1-5



RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux mbres de familles de brevets

Demand ternationale No PCT/FR 03/00903

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	f	Membre(s) de la amilie de brevet(s)	Date de publication
WO 0028943 A	25-05-2000	FR	2785809 A1	19-05-2000
WO 0020310 11	20 01 010	AU	1276300 A	05-06-2000
		CA	2351982 A1	25-05-2000
		ΕP	1131080 A2	12-09-2001
		WO	0028943 A2	25-05-2000
WO 9827991 A	02-07-1998	FR	2764801 Al	24-12-1998
NO 3027331		FR	2764802 A1	24-12-1998
		AU	5669098 A	17-07-1 9 98
		BR	9714179 A	29-02-2000
		CN	1245432 A	23-02-2000
		DE	69711084 D1	18-04-2002
		DE	69711084 T2	07-11-2002
		DK	951290 T3	08-07-2002
		EP	0951290 A1	27-10-1999
		ES	2174330 T3	01-11-2002
		WO	9827991 Al	02-07-1998
		FR	2764803 A1	24-12-1998
		JP	2001507015 T	29-05-2001
		PL	334277 A1	14-02-2000
		RU	2204400 C2	20-05-2003
		TR	9901447 T2	22-11-1999
WO 9842200 A	01-10-1998	WO	9842200 A1	01-10-1998
		AU	2296897 A	20-10-1998

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.